

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告之內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示概不就因本公告全部或任何部份內容而產生或因倚賴該等內容而引致之任何損失承擔任何責任。



**YiChang HEC ChangJiang Pharmaceutical Co., Ltd.**

**宜昌東陽光長江藥業股份有限公司**

(在中華人民共和國註冊成立之股份有限公司)

(股份代號：01558)

### 自願性公告

### 遞交門冬胰島素30注射液境內生產註冊獲受理

本公告為宜昌東陽光長江藥業股份有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)刊發之自願性公告。

本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈，本公司已經獲得國家藥品監督管理局關於門冬胰島素30注射液(「該產品」)境內生產註冊的受理通知書，該產品受理號為CXSS2100019國，是本公司自主研究及開發的產品。目前，中國已有兩家企業生產的門冬胰島素30注射液獲國家藥品監督管理局批准上市。

門冬胰島素30注射液是一款預混胰島素，本品含30%可溶性門冬胰島素和70%精蛋白門冬胰島素。門冬胰島素30注射液適用於糖尿病的治療，可臨餐注射，其糖化血紅蛋白(HbA1c)達標率更高，可更好地控制餐後血糖。此外，門冬胰島素30注射液在改善血糖控制、減少低血糖風險、提高依從性以及節約醫療成本方面優勢明顯，更適合低血糖感知受損(IAH)高危患者。

根據國際糖尿病聯盟二零一九年報告數據，中國大陸糖尿病患者數量約為1.16億，20-79歲人群中發病率約為10.4%。根據艾美仕數據，二零一九年中國糖尿病領域藥物銷售金額約為39.21億美元，較二零一八年增長率約為8.97%，其中二零一九年國內胰島素及其類似物類藥物銷售金額的份額約為42.52%，具有可觀的市場潛力。

本公司在糖尿病治療領域擁有全面規劃，佈局了完整的產品線。茲提述本公司日期為二零二零年六月十五日之公告，內容有關本公司產品重組人胰島素注射液已獲批准上市，目前已展開對該品種的市場推廣工作；及本公司日期為二零二零年十月十六日之公告，內容有關本公司產品甘精胰島素注射液境內生產註冊獲受理。未來該產品如順利通過國家藥品監督管理局的上市審評審批，將進一步豐富本公司糖尿病治療領域的產品組合。

本公告為本公司刊發之自願性公告，目的是使投資者瞭解本集團最新業務發展情況，並不含有關於使用任何藥物、外科設備、治療或口服產品的廣告或意圖。

代表董事會  
宜昌東陽光長江藥業股份有限公司  
董事長  
唐新發

中國，湖北  
二零二一年二月十九日

於本公告日期，董事會包括執行董事蔣均才先生、王丹津先生、陳燕桂先生和李爽先生；非執行董事唐新發先生和黃翊先生；及獨立非執行董事唐建新先生、趙大堯先生、向凌女士和李學臣先生。